PATENT COOPERATION TREATY

	From the INTERNATIONAL BUREAU
PCT	To:
NOTIFICATION OF ELECTION	Assistant Commissioner f r Pat nts United States Patent and Trademark
(PCT Rule 61.2)	Office Box PCT
	Washington, D.C.20231 ETATS-UNIS D'AMERIQUE
Pate of mailing: 21 September 2000 (21.09.00)	in its capacity as elected Office
nternational application No.: PCT/JP00/01563	Applicant's or agent's file reference: 00001WO0
nternational filing date: 15 March 2000 (15.03.00)	Priority date: 17 March 1999 (17.03.99)
pplicant: TAGAWA, Toshiaki et al	
The designated Office is hereby notified of its election	
<u> </u>	to the state of a state of the
X in the demand filed with the International prelim	2000 (15.03.00)
13 Water 2	2000 (13.03.00)
in a notice effecting later election filed with the Ir	nternational Bureau on:
•	
The election X was	
was not	· .
made before the expiration of 19 months from the prior Rule 32.2(b).	rity date or, where Rule 32 applies, within the time limit under
The International Bureau of WIPO	Authorized officer:
The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland	Authorized officer: J. Zahra

87

特 許 協 力 条 約

REC'D 22	SEP	2000
WIPO		PCT

電話番号 03-3581-1101 内線 3490

PCT

国際予備審査報告

(法第12条、法施行規則第56条) [PCT36条及びPCT規則70]

出願人又は代理人 の書類記号 00001WO0		審査報告の送付通知(様式PCT/ /416)を参照すること。			
	日際出願日 日.月.年) 15.03.00	優先日 (日.月.年) 17.03.99			
国際特許分類 (IPC) Int. Cl ⁷ A61K39/44, A61K47/48, A61P35/00					
出願人(氏名又は名称) 三菱化学株式会社					
		: (PCT36条) の規定に従い送付する。 ページからなる。			
この国際予備審査報告には、附属	この国際予備審査報告には、附属書類、つまり補正されて、この報告の基礎とされた及び/又はこの国際予備審査機関に対してした訂正を含む明細書、請求の範囲及び/又は図面も添付されている。 (PCT規則70.16及びPCT実施細則第607号参照)				
3. この国際予備審査報告は、次の内容を	さ合む。	-			
I X 国際予備審査報告の基礎					
II 優先権					
Ⅲ X 新規性、進歩性又は産業上	の利用可能性についての国際予備領	審査報告の不作成			
IV 開の単一性の欠如		,			
V X PCT35条(2)に規定する新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての見解、それを裏付けるための文献及び説明					
の文献及び説明 VI					
VII 国際出願の不備					
VII 国際出願に対する意見					
国際予備審査の請求書を受理した日 15.03.00					
名称及びあて先	特許庁審査官	(権限のある職員) 4P 9840			
日本国特許庁 (IPEA/JP) 郵便番号100-8915	横尾 俊-	- · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

Ι.	Ē	国際予備審査報	设告σ.)基礎		
1.	1. この国際予備審査報告は下記の出願書類に基づいて作成された。 (法第6条(PCT14条)の規定に基づく命令に 応答するために提出された差し替え用紙は、この報告書において「出願時」とし、本報告書には添付しない。 PCT規則70.16,70.17)					
	図 出願時の国際出願書類					
		明細書 明細書 明細書	第第第		ページ、 ページ、 ページ、 ページ、	出願時に提出されたもの 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの 付の書簡と共に提出されたもの
		請求の範囲 請求の範囲 請求の範囲 請求の範囲	第第		項、 項、 項、 	出願時に提出されたもの PCT19条の規定に基づき補正されたもの 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの
		図面 図面	第第第		ページ/ ページ/ ページ/	図、 出願時に提出されたもの 図、 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの 図、 付の書簡と共に提出されたもの
		明細書の配列 明細書の配列 明細書の配列	引表の	の部分 第	ページ、 ページ、 ページ、	出願時に提出されたもの 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの 付の書簡と共に提出されたもの
2.	_	上記の出願書類	質の言	言語は、下記に示す	場合を除くほか、	この国際出願の言語である。
	-	上記の書類は、	下記	記の言語である		である。
		D PCT規	則48	3.3(b)にいう国際公	、開の言語	こいう翻訳文の言語 2または55.3にいう翻訳文の言語
3.		この国際出願に	ま、き	ヌクレオチド又はア	てミノ酸配列を含ん	んでおり、次の配列表に基づき国際予備審査報告を行った。
	□ この国際出願に含まれる書面による配列表 □ この国際出願と共に提出されたフレキシブルディスクによる配列表 □ 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出された書面による配列表 □ 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出されたフレキシブルディスクによる配列表 □ 出願後に提出した書面による配列表が出願時における国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述書の提出があった □ 書面による配列表に記載した配列とフレキシブルディスクによる配列表に記録した配列が同一である旨の陳述書の提出があった。					
4.		補正により、 ⁷ 明細書		の書類が削除された 	_	
		請求の範囲 図面		 面の第	項 	ページ/図
5.	□ 図面 図面の第 ハーシノ図 5. □ この国際予備審査報告は、補充欄に示したように、補正が出願時における開示の範囲を越えてされたものと認められるので、その補正がされなかったものとして作成した。(PCT規則70.2(c) この補正を含む差し替え用紙は上記1.における判断の際に考慮しなければならず、本報告に添付する。)					

Ш.	新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての国際予備審査報告の不作成
_	水に関して、当該請求の範囲に記載されている発明の新規性、進歩性又は産業上の利用可能性につき、 次 の理由により 審査しない。
	国際出願全体
	請求の範囲
理由	
	この国際出願又は請求の範囲
I L	明細書、請求の範囲若しくは図面(次に示す部分)又は請求の範囲 <u>1-18</u> の記載が、不明確であるため、見解を示すことができない(具体的に記載すること)。
	請求の範囲1は、「標的物」に対する「リガンド」のアフィニティーを「遊離標的物の存在下
	においても該リガンド結合複合体が非遊離標的物に対して実質的に特異的に結合することができるようなアフィニティー」、と機能により限定している。しかし、「標的物」に対して、いかな
	る「リガンド」が上記要件を満たすか不明である。したがって、実施例の範囲以外については見 を示すことができない。
	全部の請求の範囲又は請求の範囲が、明細書による十分な
	裏付けを欠くため、見解を示すことができない。
	請求の節囲 について、国際調査報告が作成されていない。
_	
	ヌクレオチド又はアミノ酸の配列表が実施細則の附属書C(塩基配列又はアミノ酸配列を含む明細書等の作成のための ガイドライン)に定める基準を満たしていないので、有効な国際予備審査をすることができない。
	■ 書面による配列表が提出されていない又は所定の基準を満たしていない。
	□ フレキシブルディスクによる配列表が提出されていない又は所定の基準を満たしていない。



国際出願番号 PCT/IP00/01563

新規性、進歩性又は産業上の利用可能性 文献及び説明	についての法第12条(PCT35条(2)) に定める見解 	、それを裏付け
見解			
新規性(N)	請求の範囲	1-18	
	謂求の範囲		_
進歩性(IS)	請求の範囲 請求の範囲	1-18	
産業上の利用可能性 (IA)	請求の範囲 請求の範囲	1-18	
文献及び説明(PCT規則70.7)			
刊行物1:EP,520499。 30.12月.1992(3	A (Mitsubishi	Kasei Corp.)	
には ガン細胞を標的物とする	リガンド結合複合(体が記載されているが、	本願発明
の、「標的物」に対する「リガンド れていない。	`」のアフィニティー	を、構成として含むこと	とは記載さ
10 (0 1) 4 0 0			
	·		
-			
		•	

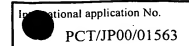
Translation



INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

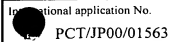
(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference 00001WO0 FOR FURTHER ACTION SeeNotificationofTransmittalofInternational P Examination Report (Form PCT/IPEA/416)				
International application No. PCT/JP00/01563	International filing date (day/n 15 March 2000 (15.			
International Patent Classification (IPC) or national classification and IPC A61K 39/44, 47/48, A61P 35/00				
Applicant MITSUBISHI CHEMICAL CORPORATION				
 This international preliminary examination report has been prepared by this International Preliminary Examining Authority and is transmitted to the applicant according to Article 36. This REPORT consists of a total of4 sheets, including this cover sheet. 				
This report is also accompan	ied by ANNEXES, i.e., sheets of	of the description, claims and/or drawings which have been aining rectifications made before this Authority (see Rule		
These annexes consist of a to	otal of sheets.			
3. This report contains indications rela	ating to the following items:			
Basis of the report				
II Priority	Control Manager	Its investive step and industrial applicability		
Leak of unity of inv		lty, inventive step and industrial applicability		
Reasoned statemen	t under Article 35(2) with regar	rd to novelty, inventive step or industrial applicability;		
citations and explai	nations supporting such stateme	ent		
VI Cartain defeats in t		·		
\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	VII Certain defects in the international application Certain observations on the international application			
···· _				
Date of submission of the demand Date of completion of this report				
15 March 2000 (15.0		07 September 2000 (07.09.2000)		
Name and mailing address of the IPEA/JP Authorized officer				
Facsimile No. Telephone No.				



	I. Basis of the report				
1. With regard to the elements of the international application:*					
\boxtimes	the international application as originally filed	Ì			
	the description:				
	pages	, as originally filed			
	pages	, filed with the demand			
	pages, filed with the letter of				
	the claims:				
ليا	pages	, as originally filed			
	pages , as amended (togeth	ner with any statement under Article 19			
	pages	, filed with the demand			
	pages, filed with the letter of				
	the drawings:				
ן ט	pages	, as originally filed			
Ì	pages	, filed with the demand			
l	pages, filed with the letter of				
	the sequence listing part of the description:				
LJ'	•	as originally filed			
	pagespages	, filed with the demand			
	pages, filed with the letter of				
the in Thes	the language of a translation furnished for the purposes of international search (under the language of publication of the international application (under Rule 48.3(b)). the language of the translation furnished for the purposes of international prelimin or 55.3). h regard to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the interiminary examination was carried out on the basis of the sequence listing: contained in the international application in written form.	which is: Rule 23.1(b)). ary examination (under Rule 55.2 and/			
	filed together with the international application in computer readable form.				
	furnished subsequently to this Authority in written form.				
	furnished subsequently to this Authority in computer readable form.				
	The statement that the subsequently furnished written sequence listing does international application as filed has been furnished.				
	The statement that the information recorded in computer readable form is identi been furnished.	cal to the written sequence listing has			
4.	The amendments have resulted in the cancellation of:				
	the description, pages				
	the claims. Nos.	•			
	the drawings. sheets/fig				
5.	This report has been established as if (some of) the amendments had not been made beyond the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).**	e, since they have been considered to go			
in to	lacement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an in his report as "originally filed" and are not annexed to this report since they do '70.17).	o not contain amenaments (Rule 70.10			
** Any	replacement sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and a	nnexed to this report.			

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT



III. Non-establishment of opinion with regard to novelty, inventive step and industrial applicability
1. The questions whether the claimed invention appears to be novel, to involve an inventive step (to be non obvious), or to be industrially applicable have not been examined in respect of:
the entire international application.
claims Nos
because:
the said international application, or the said claims Nos. relate to the following subject matter which does not require an international preliminary examination (specify):
the description, claims or drawings (indicate particular elements below) or said claims Nos. 1-18 are so unclear that no meaningful opinion could be formed (specify):
Claim I narrowly defines the affinity of the "ligand" toward the "target" by its function, i.e., "affinity such that in the presence of unbound target, this ligand-bonded complex binds
substantially with bound target instead." However, it is unclear what kind of "ligand" satisfies
the above conditions with respect to the "target." Therefore, an opinion cannot be formed on the Claims beyond the scope of what is presented in the Examples.
·
the claims, or said claims Nos are so inadequately supported by the description that no meaningful opinion could be formed.
no international search report has been established for said claims Nos.
2. A meaningful international preliminary examination cannot be carried out due to the failure of the nucleotide and/or amino acid sequence listing to comply with the standard provided for in Annex C of the Administrative Instructions:
the written form has not been furnished or does not comply with the standard.
the computer readable form has not been furnished or does not comply with the standard.

Reasoned statement under Artic citations and explanations suppo		elty, inventive step or industrial applicabil	ity;
Statement			
Novelty (N)	Claims	1-18	YE
	Claims		NO
Inventive step (IS)	Claims	1-18	YE
	Claims		NO.
Industrial applicability (IA)	Claims	1-18	YE
Citations and explanations Document 1 [EP, 52049	Claims 19, A (Mitsubishi C	hemical Corp.) 30 December 1	992 (30.12.92
Citations and explanations Document 1 [EP, 52049	Claims 9, A (Mitsubishi Complex that has ca	hemical Corp.) 30 December 1 ncer cells as its target, but it does it	992 (30.12.92)
Citations and explanations Document 1 [EP, 52049 describes a ligand-bonded]	Claims 9, A (Mitsubishi Complex that has ca	hemical Corp.) 30 December 1 ncer cells as its target, but it does it	992 (30.12.92)
Citations and explanations Document 1 [EP, 52049 describes a ligand-bonded]	Claims 9, A (Mitsubishi Complex that has ca	hemical Corp.) 30 December 1 ncer cells as its target, but it does it	992 (30.12.92)
Citations and explanations Document 1 [EP, 52049 describes a ligand-bonded]	Claims 9, A (Mitsubishi Complex that has ca	hemical Corp.) 30 December 1 ncer cells as its target, but it does it	992 (30.12.92)
Citations and explanations Document 1 [EP, 52049 describes a ligand-bonded]	Claims 9, A (Mitsubishi Complex that has ca	hemical Corp.) 30 December 1 ncer cells as its target, but it does it	992 (30.12.92)

特許協力条約

PCT

国際調査報告

(法8条、法施行規則第40、41条) [PCT18条、PCT規則43、44]

出願人又は代理人 の書類記号 00001WO0		ちの送付通知様式(PCT/ISA/220) を参照すること。		
国際出願番号 PCT/JP00/01563	国際出願日 (日.月.年) 15.03.00	優先日 (日.月.年) 17.03.99		
出願人 (氏名又は名称) 三菱化学株式会社				
国際調査機関が作成したこの国際調査報告を法施行規則第41条(PCT18条)の規定に従い出願人に送付する。 この写しは国際事務局にも送付される。				
この国際調査報告は、全部で 3	ページである。			
この調査報告に引用された先行打	支術文献の写しも添付されている。 			
□ この国際調査機関に提出さ	くほか、この国際出願がされたものに基っ れた国際出願の翻訳文に基づき国際調査	を行った。		
b. この国際出願は、ヌクレオチ □ この国際出願に含まれる書	ド又はアミノ酸配列を含んでおり、次の配 面による配列表	記列表に基づき国際調査を行った。		
□ この国際出願と共に提出さ	れたフレキシブルディスクによる配列表	*		
	関に提出された書面による配列表			
	関に提出されたフレキシブルディスクに	トス配列表		
		示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述		
	た配列とフレキシブルディスクによる配	列表に記録した配列が同一である旨の陳述		
2. 図 請求の範囲の一部の調査な	ができない(第I欄参照)。			
3. 発明の単一性が欠如してい	ゝる(第Ⅱ欄参照)。			
4. 発明の名称は 🔲 🗓 出版	頭人が提出したものを承認する。	,		
□ 次ⅰ	こ示すように国際調査機関が作成した。	·		
_				
	頭人が提出したものを承認する。	·		
国	Ⅲ欄に示されているように、法施行規則第 祭調査機関が作成した。出願人は、この『 国際調査機関に意見を提出することがで	第47条 (PCT規則38.2(b)) の規定により 国際調査報告の発送の日から1カ月以内にこ きる。		
6. 要約書とともに公表される図は、 第 図とする。	頭人が示したとおりである。	区 なし		
□ 出	預人は図を示さなかった。			
本[図は発明の特徴を一層よく表している。			

	国際調査報	国際出願番号 CT/JP00/01563
第1欄	請求の範囲の一部の調査ができないときの意見(第1ページ	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
法第8多	条第3項 (PCT17条(2)(a)) の規定により、この国際調査	E報告は次の理由により請求の範囲の一部について作
成しなが	Poた。	
1.	請求の範囲は、この国際調査機関がつまり、	調査をすることを要しない対象に係るものである。
		,
2. X	請求の範囲 $1-18$ は、有意義な国際調査をない国際出願の部分に係るものである。つまり、	することができる程度まで所定の要件を満たしてい
	請求の範囲1は、「標的物」に対する「リガンド」の	
	ても該リガンド結合複合体が遊離標的物に対して実質的 ニティー」、と機能により限定している。しかし、「標 要件を満たすか不明である。したがって、実施例の範囲	的物」に対して、いかなる「リガンド」が上記
з. П	請求の範囲は、従属請求の範囲であ	ってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に
٠. ا	従って記載されていない。	
第Ⅱ欄	発明の単一性が欠如しているときの意見(第1ページの3 <i>の</i>	の続き)
MI II CK	光列の年(日本)(外)として、こととの形力(外)	77007
次に立	さべるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調	査機関は認めた。
		·
	(1	
-		,
•		
1.	出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したのの範囲について作成した。	で、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求
2. 🗆	追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な	・ 請求の範囲について調査することができたので、追
	加調査手数料の納付を求めなかった。	
	and the second to the second t	
3. []	出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。	「しなかったので、この国際調査報告は、手数科の利
•		
4 🗆	出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったの	カボーンの国際調本報告は、 諸皮の祭用の長初に記載
4.	されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。	ん、この国际側直接自体、明小の範囲の成別に記載
追加調査	E手数料の異議の申立てに関する注意	
] 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあっ	た。

追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。

国際調査報	国際出願番号CT/JP00/	
A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC)) Int. Cl ⁷ A61K39/44, A61K47/48,	A61P35/00	
B. 調査を行った分野 調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC)) Int. Cl ⁷ A61K39/44, A61K47/48,	A 6 1 P 3 5 / 0 0	
最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの		
国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調 CA(STN) MEDLINE(STN)		

C. 関連すると認められる文献 問油ナス

引用文献の	フロルから、アイ・セッグデンと思ったてしたは、この思ったる際形の表示	関連する 請求の範囲の番号
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	明水の範囲の番号
A	EP, 520499, A (Mitsubishi Kasei Corp.) 30.12月.1992 (30.12.92)	1-18
	& JP, 5-304987, A	
A	JP, 9-110722, A (東レ株式会社) 28.4月.1997 (28.04.97) (ファミリーなし)	1-18
A	CANCER LETTERS, 118, (2),153-60 (1997)	1-18
-		
□ パテントファミリーに関する別紙を参昭		

| | C欄の続きにも文献が列挙されている。

□ バテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献 (理由を付す)
- 「O」ロ頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査報告の発送日 20.06.00 国際調査を完了した日 07.06.00

国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 特許庁審査官(権限のある職員) 横尾 俊一

4 P 9840 f FIT

電話番号 03-3581-1101 内線 6602

PCT

世界知的所有権機関 国際事務局 特許協力的に基づいて公開された国際原



(51) 国際特許分類7 A61K 39/44, 47/48, A61P 35/00

A1

(11) 国際公開番号

WO00/54807

(43) 国際公開日

2000年9月21日(21.09.00)

(21) 国際出願番号

PCT/JP00/01563

(22) 国際出願日

2000年3月15日(15.03.00)

(30) 優先権データ

特願平11/71690

1999年3月17日(17.03.99)

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について)

三菱化学株式会社

(MITSUBISHI CHEMICAL CORPORATION)[JP/JP]

〒100-0005 東京都千代田区丸の内二丁目5番2号 Tokyo, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

田川俊明(TAGAWA, Toshiaki)[JP/JP]

平川容子(HIRAKAWA, Youko)[JP/JP]

細川斉子(HOSOKAWA, Saiko)[JP/JP]

〒227-0033 神奈川県横浜市青葉区鴨志田町1000番地

三菱東京製薬株式会社 横浜研究所内 Kanagawa, (JP)

鈴木 勉(SUZUKI, Tsutomu)[JP/JP]

〒194-0042 東京都町田市東玉川学園一丁目12-28 Tokyo, (JP)

矢田信久(YADA, Nobuhisa)[JP/JP]

〒227-0033 神奈川県横浜市青葉区鴨志田町1000番地

シーエーシーズ株式会社 横浜分析センター内 Kanagawa, (JP)

長池一博(NAGAIKE, Kazuhiro)[JP/JP]

〒227-8502 神奈川県横浜市青葉区鴨志田町1000番地

三菱化学株式会社 横浜総合研究所内 Kanagawa, (JP)

(74) 代理人

松山直行,外(MATSUYAMA, Naoyuki et al.)

〒103-8405 東京都中央区日本橋本町二丁目2番6号

三菱東京製薬株式会社内 Tokyo, (JP)

(81) 指定国 AU, CA, CN, JP, KR, US, 欧州特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT,

SE)

添付公開書類

国際調査報告書

(54) Title: LIGAND-BONDED COMPLEX

(54)発明の名称 リガンド結合複合体

(57) Abstract

A ligand-bonded complex which can react not with free targets such as a soluble tumor antigen but substantially specifically with an unliberated target such as a tumor cell or a tumor antigen occurring in the cell.

(57)要約

可溶性腫瘍抗原などの遊離標的物には反応せず、 瘍細胞や該細胞に存在する腫瘍抗原などの非遊離標的 物に対して実質的に特異的に反応できるリガンド結合 複合体。

PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第一頁に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参考情報)

PT

ポルトガルルーマニア

AE アラブすら 日本 アラブする 日本 アラブする 日本 アンティンティンティンティンティン アルバニア AT オーストラリア AU オーストラリア AU オーストラリア BA ポズニア・スルツェゴビナ BB バルバドス キューバ キプロス _ /< チェッコ ドイツ デンマーク

DM ドミニカ カリス デルシェック ア EE エスペイン FFI フラスド FR ガボ河 FABDEHMNRWR GGGGGGGH I D I E I L ISTPEGE

KR

LRST LUV MA MC MD MG MK M L M N M R MWXZELOZLT NNNNPP

トルコ トリニダッド・トバゴ タンザニア ウクライナ ウガンダ ワ用ンタ サスタ ウズベキスタン ヴェトナム ユーゴースラヴィア 南アンバブエ

明細書

リガンド結合複合体

5 技術分野

本発明はリガンド結合複合体に関する。より具体的には、本発明は、遊離抗原などの遊離標的物とは実質的に結合せず、癌細胞等の標的物に対して特異的に反応しうるリガンド結合複合体に関するものである。

10

15

20

背景技術

抗体等の反応特異性のあるリガンドを用いて細胞特異的、部位特異的に薬物を誘導する試みが底はこれの一例である。すでに、抗体と毒素及び抗体とや放射性化合物との複合体ならびにイムノリポソーム等ののとされており、また抗体と対射性化のでは、また抗体と対射性化のでに開発されており、また抗体と力れている。症状体を用いた癌等の体内診断も行われていりのような抗体結合複合体を用いたターゲティング療法は、標的物に対するリガンド(抗体など)の高い特異性に基づいており、優れた治療効果と副作用の低減が期待できる。

一方、ターゲティング療法では、血中等に存在する 遊離抗原などの遊離標的物に対して抗体結合複合体が 25 反応してしまい、原発巣や転移巣などの非遊離抗原な どを有する固形腫瘍組織に対して十分量の薬物が反応 できないという問題点が指摘されている。つまり、あ る種の癌で見られるように、抗原の一部が血中に分泌

発明の開示

5

10

本発明者らは上記の課題を解決すべく、遊離抗原のような可溶性標的物と抗体などのリガンドとの関係を研究した結果、驚くべきことに、標的物に対するアフィニティーの低いリガンドを複数個結合させたリガンド結合複合体が、遊離標的物の存在下においても癌細胞などの非遊離の標的物に対して高い反応性を有することを見いだした。本発明は上記の知見を基にして完成20 されたものである。

すなわち本発明によれば、遊離抗原などの遊離標的物とは実質的に結合せず、癌細胞等の非遊離の標的物に対して特異的に反応しうるリガンド結合複合体が提供される。より詳細には、本発明は、標的物に対フィニティーを有するリガンドを微粒子に対して直接又は間接的に結合させたリガンド結合複合体が非遊離標的物に対においても該リガンド結合複合体が非遊離標的物に対

WO 00/54807 PCT/JP00/01563

3

して実質的に特異的に結合することができるようなアフィニティーであることを特徴とするリガンド結合複合体:実質的に同一のアフィニティーを有する1種類のリガンドを1個の微粒子に対して2個以上結合させた上記複合体:該リガンドが非遊離標的物に反応するのに十分な量である上記複合体が提供される。

5

10

また、リガンドが微粒子に対して直接結合した上記複合複合体:水溶性高分子が微粒子に結合した上記複合体:リガンドの一部又は全部が微粒子に対して間接的に結合した上記複合体、好ましくはリガンドの一部又は全部が微粒子に対して水溶性高分子を介して間接的に結合した上記複合体が提供される。

25 8 M 以上、より好ましくはE-7 M 以上である上複合体:上記複合体を含有する医薬組成物が提供される。

本発明のさらに好ましい態様のリガンド結合複合体では、微粒子がアドリアマイシンを封入したリポソー

WO 00/54807 PCT/JP00/01563

4

ムであり、リポソームの表面にポリエチレングリコールの表面にポリエチレングリコールの一部に上記アフィーを有する抗腫瘍抗体体はリポソーム1個をたければあたりとはしている。該抗腫瘍抗体はリポソーム1個をからしている。が好ましい。 と個以上(複数個)、すなわち非遊離標的物に反応に十分な量結合していることが好ましい。

10 図面の簡単な説明

5

15

第1図は、1-3-1抗体及びpoly1-3-1 抗体を用いたエンザイムイムノアッセイの結果を示す。 図中、横軸は抗体濃度、縦軸はOPDを基質として用 いた吸光度を示し、1-aは抗原を固定化した場合の 結果を示し、1-bは抗体を固定化した場合の結果を 示す。

第2図は、蛍光色素を封入した各種リガンド結合リポソームを遊離抗原の存在下で標的細胞に反応液中の可溶20 性抗原(遊離抗原) 濃度を示し、縦軸は反応液中の四ムの細胞への結合量を示す。可溶性抗原が共存しないときの細胞へのリポソームの結合量を100xR)を封入した第3図は、アドリアマイシン(DXR)を封入した1-3-1抗体結合イムノリポソームの医療の果を示した図である。図中、横軸はリポソーム非添加時の細胞数して示してあり、縦軸はリポソーム非添加時の細胞数

を 1 0 0 と し た 各 リ ポ ソ ー ム 濃 度 で の 細 胞 数 の 割 合 を

示す。

発明を実施するための最良の形態

本発明のリガンドとしては、標的物に対して適度な アフィニティーを有するものであれば、その種類は特 5 に限定されないが、例えば、トランスフェリン、CE A , E G F 、 A F P 等 の 蛋 白 質 : イ ン シ ュ リ ン 等 の ペ プチド:モノクロナール抗体等の抗体:腫瘍抗原など の抗原:ホルモン:伝達物質:ルイスX、ガングリオ シド等の糖質:葉酸やその誘導体のような低分子化合 10 物を用いることができる。上記に例示したリガンドは その全体を用いてもよいが、酵素処理等によって得ら れるそのフラグメントを用いてもよい。また、人工的 に合成されたペプチドやペプチド誘導体であってもよ い。抗体を治療用に用いる場合は、マウスーヒトのキ 15 メラ抗体、ヒト化抗体、又はヒト抗体などが好ましい。 リガンドとしては抗体が好ましく、抗腫瘍抗体がより 好ましい。特に好ましいのは、ヒト癌細胞反応性ヒト モノクローナル抗体、さらにはヒト癌細胞反応性ヒト モノクローナル抗体1-3-1 (特開平5-3049 20 87号参照)である。

本明細書において「標的物」とは、リガンドが特異的に結合できる物質を意味しており、その種類は特に限定されず、低分子物質又は高分子物質のいずれでもよい。標的物としては、例えば、抗原、抗体、レセプター、増殖因子などを挙げることができる。リガンドと標的物とは、通常は別の分子を意味しているが、同一分子同士で結合する性質を有する高分子物質、例え

5

ば胎児性癌抗原であるCEA(CEA同士での弱い相互作用により細胞接着に寄与していると考えられている)をリガンド及び標的物として用いてもよい。標的物としては、腫瘍抗原が好ましく、特に好ましいのはヒト癌細胞反応性ヒトモノクローナル抗体1-3-1により認識可能な大腸癌・胃癌等の腫瘍抗原等が挙げられる。

本明細書において「非遊離標的物」という場合には、 リガンドが結合する標的物を有する細胞や組織などを 10 包含する概念として用いる。

本明細書において「遊離標的物」とは、一般的には 腫瘍細胞や腫瘍組織などの固形状態で存在している非 遊離の標的物から血液中又はリンパ液中などに放出さ れる低分子化合物、ポリペプチド、又は蛋白質などの 物質であって、一般的には該リガンドが非遊離の標的 15 物 と 実 質 的 に 等 価 に 認 識 可 能 な も の を 意 味 し て い る 。 典型的な遊離標的物は、 腫瘍細胞から血中に放出され る可溶性抗原である。遊離標的物は、非遊離の標的物 に存在する細胞表面抗原と同一物質であってもよく、 同一エピトープを有する類似の分子種であってもよい。 20 つ ま り 本 発 明 に お け る リ ガ ン ド は 微 粒 子 上 に 複 数 個 結 合しているため、みかけ上のアフィニティーが高くな るため、「非遊離標的物」とは特異的に結合し、「遊 離標的物」とは実質的には特異的に結合しないのであ 25 る。

本発明のリガンド結合複合体に用いられるリガンドは、遊離標的物の存在下において、リガンド結合複合体が非遊離標的物に対して実質的に特異的に結合する

WO 00/54807 PCT/JP00/01563

7

ことができるような標的物に対するアフィニティーを有している必要がある。リガンド結合複合体を製造した後、本明細書の実施例に具体的に説明した方法に従って、遊離標的物の存在下で非遊離標的物に対する結合能を調べることにより、容易に判定することが可能である。

5

20

25

リガンドのアフィニティーの程度をコントロールするためには、リガンドを化学修飾して構造の一部を改むしてもよく、抗体、蛋白質、ペプチドなどの場合にはアミノ酸変異を遺伝子工学的に導入してもよい。単鎖抗体のような改変体を用いることもできる。例えば、リガンドと標的物との解離定数がE-8(M)程度より大きいもの、好ましくはE-7(M)程度より大きいものが好適である。

微粒子に複数個のリガンドを結合する方法といい。架 がカンド同士を架橋させる方法を採用しより達法のできる。 例えば、グルタルアルが法、過ヨウ法法のの架橋 方法を採用することができる(酵素免疫のリガンド合か、 栄治ら、医学書院)。架橋した抗体などのリガンには 対して、毒素、蛋白質、薬剤、か射性元素を用いた 対して、毒素を抗体に導入することができる。また、 対射性ョウ素を抗体に導入することができる。また、 か射性ョウ素を抗体に導入することができる。また、 アミノベンジルーEDTAやイソチオシアノベンジルーEDTA 等の2価性キレート試薬を用いて¹¹¹In等を導入

することもできる(核医学、3 1、4 7 3 (1 9 9 4))。

リポソームの表面に水溶性高分子を結合させること により、リポソームの特性を改変できることが知られ ている。このような水溶性高分子を本発明のリガンド 結合複合体の微粒子表面に結合することができる。水 溶性高分子は、所望の特性に応じて適宜の水溶性高分 5 子を選択することができるが、例えば、ポリアルキレ ングリコール、ポリアクリルアミド、ポリビニルピロ リドン、ポリグリセリン、ポリ乳酸、ポリグリコール 酸 、 ポ リ ア ミ ノ 酸 等 の 合 成 高 分 子 な ど を 用 い る こ と が できる。また、ポリアミノ酸、ポリオキシ酸等の生分 10 解性ポリマーも好適に使用される。水溶性高分子の分 子量は約500~20,000が好ましく、1,500 ~ 1 0,000がより好ましく、さらに好ましくは2, 000~6,000である。水溶性高分子として、好ま しくはポリアルキレングリコール、より好ましくはポ リエチレングリコールを用いることができる。

水溶性高分子を微粒子表面に結合する場合には、水 溶性高分子の一部又は全部に対してリガンドの一部又 は全部を結合させることができる。例えば、微粒子表 面に結合されたポリアルキレングリコールのうちの一 部にリガンドの全てを結合させる態様は、本発明の好 ましい態様である。この場合、ポリアルキレングリコ ールの先端にリガンドを結合させる

15

20

ことがより好ましい。また、例えば、ポリリジン、ポ リアスパラギン酸等のポリアミノ酸にアミド結合を介 25 してリガンドを導入することが可能である。そのリガ ンドに対して、さらに放射性同位体、毒素蛋白質、薬 剤等を導入してもよい。

5

10

微粒子として、好適にはリポソームを用いることが できる。リポソームの種類は特に限定されず、マルチ ラメラリポソーム (MLV)、スモールユニラメラリ ポソーム (SUV)、ラージユニラメラリポソーム (L UV) のいずれでもよいが、好ましくはLUVを用い ることができる。

20 微粒子を構成する両親媒性分子としては、親水性部分及び疎水性部分を含み、微粒子を形成できる値ない。例えば、好適値な限度を挙げることができる。脂質としては、例えば、天然フォスファチジルコリン(EYPC)等にイルファチジルコリン(DPPC)、ジステアロルフォスファチジルコリン(DMPC)、ジステアロルフォスファチジルコリン(DMPC)、ジステアロルフォスファチジルコリン(DMPC)、ジステアロルフォスファチジルコリン(DMPC)、ジステアロルフォスファチジルコリン(DMPC)、ジステアロルフォスファチジルコリン(DMPC)、ジステアロ

イルフォスファチジルコリン (DSPC) 、ジオレオ イルフォスファチジルコリン(DOPC)等:天然フ オスファチジルエタノールアミン、例えば卵黄フォス ファチジルエタノールアミン (EYPC):フォスフ ァチジルエタノールアミン (PE)、例えばジパルミ 5 トイルフォスファチジルエタノールアミン(DPPE)、 ジオレオイルフォスファチジルエタノールアミン(D OPE)、ジミリストイルフォスファチジルエタノー ルアミン (DMPE) 等;フォスファチジルグリセロ ール (PG)、例えばジパルミトイルフォスファチジ 10 ルグリセロール (DPPG) 等: フォスファチジルセ リン(PS):フォスファチジルイノシトール(PI); フォスファチジン酸(PA)、例えばジパルミトイル フォスファチジン酸(DPPA)等のリン脂質、スフ ィンゴ糖脂質、グリセロ糖脂質等を挙げることができ 15 る。これらの脂質は単独または2種以上、あるいはこ れらとコレステロール等の非極性物質とを組み合わせ てもよい。さらに、ステアリルアミン、ジセチルフォ ZZ = - N - (N', N' - dimet)hyl(aminoethyl)carbamoyl)cholesterol]等のコレス 20テロール誘導体などの荷電性物質、マレイミド基を有 するリン脂質誘導体(特開平6-157559号公報) やPEG先端にマレイミド基を有するリン脂質誘導体 (特開平6-220070号公報) 等を含んでいても よい。また、融合リボソームとして知られるリポソー 25 ムとセンダイウイルスを融合したリポソームのように、 ウイルスの一部又は全部を組み込んだものであっても よい。

ミセル又はリポソームなどの微粒子の製造方法は特に限定されず、当業者に利用可能な方法はいずれも採用することができる。例えば、ガラス壁に付着さた脂質薄膜に水溶液を加え機械的震とうを加えMLVを製造する方法:超音波処理、エタノール注入法、フレンチプレス法によりSUVを製造する方法;界面活性剤除去法、逆相蒸発法(リポソーム、砂本ら、南江堂、1988)、MLVを均一ポア径を有するメンブランを加圧して押し出すイクストルゥージョン法等によりLUVを製造する方法などを利用することができる(Liposome Technology, Vol. 1, 2 nd editon)。

5

10

15

20

25

微粒子内に封入する医薬の種類は特に限定されず、 治療、予防、又は診断に用いられる医薬の有効成分を 微粒子内に封入することができる。例えば、アドリア マイシン (ドキソルビシン:DXR) 、ダウノマイシ ン、ビンブラスチン、シスプラチン、マイトマイシン、 ブレオオマイシン、5-FU等の抗腫瘍剤:チモロー ル等のアドレナリン遮断薬:クロニジン等の高血圧 剤:プロカインアミド等の制吐剤:クロロキニーネ等 の抗マラリア剤:アンフォテンシン等の抗生物質;リ シンA鎖やジフテリアトキシン等の毒素蛋白質及びそ れをコードする遺伝子: k - r a s 等のアンチセンス 遺伝子、TNFやP53等をコードする遺伝子、これ らの遺伝子とポリリジン等のポリカチオンとの複合 体:ヨード、レニウム、インジューム、テクネシュー ム、イットリウム等の放射性同位元素:ガドリニュー ム等のMRI造影剤;ョウ素化合物などのX線造影 剤: CO2等の超音波造影剤; ユーロピューム、カル WO 00/54807 PCT/JP00/01563

ボキシフルオレッセイン等の蛍光体; Nーメチルアクリジウム誘導体等の発光体;ホースファディッシュペルオキシダーゼ、アルカリフォスファターゼ等の酵素などを挙げることができる。

5 これらの医薬の微粒子内への封入方法は特に限定されず、当業者に利用可能なものであればいかなる方法を採用してもよい。例えば、微粒子としてリポソームを用いる場合には、リポソーム形成時に有効成分の水溶液を添加して封入することができ、またリポソーム10 形成後にベシクル内外にpH勾配等の濃度勾配を形成させ、このポテンシャルを駆動力としてイオン化可能な薬剤を取り込ませる方法(Cancer Res. 49, 5922(1989); BBA, 455, 269(1976)) を用いても良い。

リガンドを微粒子に結合する手段は特に限定されず、 共有結合、イオン結合などのいかなる手段で結合して 15 もよい。例えば、微粒子としてリポソームを用いる場 合は、リポソームにリガンドと反応しうるマレイミド 基やカルボキシル基等の反応基を導入し、リポソーム 形成後にリガンドを結合することができる(特開平6 - 1 5 7 5 5 9 号公報、特開平6-2 2 0 0 7 0 号公 20報 、Advanced Drug Delivery Reviews, 24, 235(199 7))。より具体的には、マレイミドカプロイルジパル ミチルフォスファチジルエタノールアミン(特開平4 - 3 4 6 9 1 8 号公報) やマレイミドフェニルブチロ イルフォスファチジルエタノールアミンなどのマレイ 25 ミド基部分を有する脂質をフォスファチジルコリンや コレステロールとともに公知の方法に従ってリポソー ム化することにより、マレイミド基部分を有するリポ

ま た 、 リ ガ ン ド に 脂 質 等 の 疎 水 性 化 合 物 を 導 入 し て

ソームを製造することができる(リポソーム、 2 章、野島ら編、南江堂(1 9 8 8))。

おき、界面活性剤除去法でリポソーム形成時にリガン 5 ドをリポソームに導入することができる (BBA, 1070, 246 (1991))。 リガンドは微粒子に直接結合していてもよいが、上記のように、水溶性高分子をスペーサーとして間接的に微粒子に結合してもよい。 スペーサーとして利用可能な水溶性高分子として、例えた水溶性高分子誘導体を用いることができる。 リガンドを微粒子に結合した後、さらに必要に応じて微粒子の表面を水溶性高分子で修飾することも可能である。

本発明のリガンド結合複合体は、微粒子内部に封入 15 された医薬の種類に応じて、目的とする疾患の治療、 予防、又は診断に用いることができる。投与方法、投 与量は封入された医薬の種類、微粒子の性質、及び投 与目的に応じて適宜選択することができるが、一般的 には、血管内投与、膀胱内投与、腹腔内投与、局所投 20 与法などの投与経路で用いることが望ましい。

本発明のリガンド結合複合体の特に好ましい態様では、微粒子としてアドリアマイシンを封入したリポソームを用い、リポソームの表面にポリエチレングコールが結合されている。そのうちの一部のポリエチレングリコールには、先端部に抗腫瘍抗体が結合されており、リポソーム1個あたり複数個、すなわち非遊離標的物に反応するのに十分な量の抗体が血中に存在する遊すなわちこの抗体は、上記複合体が血中に存在する遊

離の腫瘍抗原に対しては実質的に反応せず、腫瘍抗原を有する非遊離の標的物(腫瘍細胞や腫瘍組織)に対して特異的に反応するようなアフィニティーを有している。

- 上記の好ましい態様のリガンド結合複合体は、腫瘍 5 のターゲッティング療法に有用であり、血管内投与、 膀胱内投与、腹腔内投与、又は局所投与により用いる ことができる。投与量は、アドリアマイシンとして1 Omg/kg以下、好ましくは5mg/kg、より好 ましくは1mg/kg以下である。対象となる腫瘍は 10 特 に 限 定 さ れ な い が 、 固 形 腫 瘍 、 好 ま し く は 胃 癌 、 大 腸癌、食道癌、口腔癌、肝臟癌、腎臟癌、乳癌、卵巣 癌、子宮癌、前立腺癌、肺癌、脳腫瘍などの固形癌な どのうち、腫瘍抗原を利用可能な癌種を対象とするこ とが好ましい。腫瘍抗原を特異的に認識するモノクロ 15 ーナル抗体の製造方法は当業者に周知であり、本明細 書において規定したアフィニティーを有するモノクロ ーナル抗体を適宜選択することが可能である。
- 20 実施例

以下、実施例により本発明をさらに具体的に説明するが、本発明の範囲は以下の実施例に限定されることはない。

25 実施例 1 ①: 1 - 3 - 1 抗体の解離定数 ヒト癌細胞反応性ヒトモノクロナール抗体 1 - 3 -1 (IgG)の F(ab') 2 フラグメント(分子量: 1 0 0 K D a)を用い抗体結合リポソームを作製した。 本抗体はヒトエノラーゼ(α及びγ)及びヒト胃癌細胞MKN45に反応性を有する。本抗体をFITCラベルし、パラホルムアルデヒドで固定したMKN45に対する解離定数をフローサイトメーター(FACSvantage ベクトンデッキンソン社)を用い関定したところ1E一7(M)であった。解離定数は、反応における結合反応及び解離反応を以下のように速度論的に解析して求めた。

5

結合反応:パラホルムアルデヒドで固定したMKN 4 5 細胞を 5 0 0 μ L の 1 % B S A 溶液に懸濁し、終 10 濃度が 1 ~ 1 0 μg/m L になるようにFITC標識 抗体を正確にとりチューブにセットした。液温を2 5 ℃にした後、サンブルポートに備わっている Vortex を用いて抗体と細胞を瞬時に混合すると同時に細胞を 流して計測をスタートした。フローサイトメーターは 15 細胞に結合した蛍光のみを検出することができるので、 フリーの抗体存在下でも細胞に結合した抗体によるシ フト量のみを測定できる。測定開始後, 5 s から1 0 s 間隔で抗体結合によるシフト量を測定し、既知の蛍 光強度を持つ蛍光ラテックスビーズ(オーソダイアノ 20 スティックシステムズ)を用いた検量線から蛍光量値 に変換した。蛍光量値はさらに抗体一分子に導入され た蛍光分子数で除することで細胞に結合した抗体量に 変換した。これにより各抗体初期濃度C条件で、測定 時間 t のときの細胞に結合した抗体量 F t (すなわち 25 抗原抗体コンプレックス量)が測定された。

抗体の抗原への結合反応速度定数kassは以下にして 算出される。結合反応速度は抗原と抗体の濃度に比例 し、結合反応速度定数 kassを用いて kass*C*(Fmax-Ft) と現される。また、解離反応速度は同様に解離反応速度定数 (kdiss)を用いて kdiss*Ftと現さる。抗原抗体コンプレックスに対して過剰量の初期抗体濃度を用いると、速度式、 dFt/dt=kass*C*(Fmax-Ft)-kdiss*Ftが導かれる。さらに変形すれば dFt/dt=kass*C*Fmax-(kas*C+Kdiss)になる。各抗体濃度について時間(t)に対するFtをプロットした曲線を回帰し、各時間に対するF値と導関数 dF/dtをプロットすると一次関数に10 なり、直線の傾きが -(kass*C+kdiss)になるので、各濃度 Cにおける傾きを算出した。Cと -(kass*C+kdiss)の関係も一次式であり、プロットしてその直線の傾きからkassを算出した。

解離反応;細胞を各濃度の蛍光標識抗体と反応させ た後、遠心分離により細胞を洗浄しフリーの抗体を除 15 去した。遠心してペレットダウンした細胞にあらかじ め 2 5 ℃ に 保 温 し た 5 0 0 μ L の 1 % BSA溶液を 加えて懸濁した後、すばやくフローサイトメータによ り 細 胞 に 結 合 し て い る 蛍 光 量 を 測 定 し た 。 上 述 の よ う に各抗体濃度の各時間点での結合抗体量Ftを測定し、 20以下の方法で解離速度定数 kdissを算出した。抗体濃度 CはOであるから、前述の式はdFt/dt=-kdiss*Ftとな る。この微分方程式を解く際に、決まった時間 t 1 か ら任意の時間 t n までの定積分を行うことで、ln(Ftl /Ftn)=kdiss*(tn-t1)が得られる。したがって、tn-tl 25と 1n (Ft1/Ftn)をプロットすることで、傾きからkdis sが得られた。以上の結果から解離定数KdはKd=kdiss/ kassで算出した。

WO 00/54807 PCT/JP00/01563

実施例1②:1-3-1抗体の多量化及び非遊離抗原と遊離抗原に対する反応性

5 0 m M リン酸緩衝液、1 m M E D T A (p H 7. 0) に溶解した上記 F (a b') 2 抗体(1.3 mg/m 5 1、1、5 m 1) に、脱水メタノールに溶解した S -アセチルチオグリコール酸N-ヒドロキシスクシンイ ミドエステル(シグマ社)(以下「SATA」と略す ことがある) (5 m g / m l)を1 8 µ L 添加し2 5 ℃ で1時間反応した。PD-10(ファルマシア社)で 10 緩 衝 液 を 5 0 m M リ ン 酸 緩 衝 液 、 1 m M E D T A (p H 7. 0) に交換した後、抗体溶液の1/9容量の0. 5 M ヒ ド ロ キ シ ル ア ミ ン 溶 液 〔 O . 5 M ヒ ド ロ キ シ ル アミン、O. 5 MHEPES、25 mMEDTA (p H 7 . 0)] を添加した。25℃で10分間反応し脱 15 アセチルした後、0.1 Mリン酸緩衝液-1 m M E D TA(pH6.0)で平衡化したPD-10で脱塩し、 緩衝液交換してチオール基を導入した抗体を得た。

5 0 m M リン酸緩衝液、1 m M EDTA(p H 7 . 0)
20 に溶解した上記 F (a b ') 2 抗体 (1 . 3 m g / m l 1 . 5 m l) に、脱水メタノールに溶解した N ー (ε ーマレイミドカプロイルオキシ) スクシンイミド (同仁化学) (5 m g / m l) を 1 8 μ L 添加し 2 5 ℃で1時間反応した。 P D − 1 0 で緩衝液を 5 0 m M リン25 酸緩衝液、1 m M E D T A (p H 7 . 0) に交換したしマレイミド基を導入した 1 − 3 − 1 抗体を作製した。上記チオール基を導入した抗体とマレイミド基を導入した抗体を等量混合し 2 5 ℃で 2 時間反応することで

多量体化した 1 - 3 - 1 抗体 (poly 1 - 3 - 1)を得た。この抗体の反応性を以下のエンザイムイムノアッセイ (EIA) 法で確認した。

非遊離抗原への反応性:αエノラーゼを50μg/ 5 0 m M 炭 酸 緩 衝 液 (p H 9 . 5 m L の 濃 度 で 溶 解 し 、 9 6 w e l l プ レ ー ト に 加 え て 3 7 ℃ で 2 時 間反応することで固定化した。0.5%ゼラチンでブ ロッキング後、1-3-1 抗体、poly1-3-1 抗体の希釈倍率を変えてプレートに添加した。 で 1 時間反応し、 P B S T (O . O 5 % T w e e n 2 10 0 含有 P B S) でプレートを洗浄後、2次抗体として 抗ヒトIgs-HRP(免疫動物山羊、カペル社)を 各 w e l l に加えて 3 7 ℃で 1 時間 反応した。 P B S Tで洗浄後、OPDを基質としてプレートに固定化さ 15 れたαエノラーゼに反応した抗体を検出した。なお、 1 - 3 - 1 抗体とpoly1-3-1 抗体とでは、本 2 次抗体の反応性に違いはなかった。その結果、第1 図 - a に示すように p o l y 1 - 3 - 1 抗 体 で 高 い 反 応性が示された。

 遊離抗原への反応性:poly1-3-1抗体及び 1-3-1抗体の希釈濃度を変え、50mM炭酸緩衝 液(pH9.6)に溶解して96wellプレートに 加え、37℃2時間反応することで固定化した。0. 5%ゼラチンでブロッキングした後、20μg/mL 5%ゼラチンでブロッキングした後、20μg/mL クーゼ抗体(抗NSE抗体、Biomeda社、ウサギボリクロナール抗体)を2次抗体として用い、さらに抗ウサギIgG-HRP抗体を3次抗体として用いて、同

様にOPDで発色した。その結果、固定化した両抗体 を用いたEIAでは、溶液として添加したエノラーゼ への反応はほとんど認められなかった(第1図-b)。 これらの結果は、固定化したαエノラーゼに対して は、1-3-1抗体に比べてpoly1-3-1抗体 5 のほうがはるかに高い反応性を有していること、 並び に遊離抗原に対しては、1-3-1抗体及びpoly 1 - 3 - 1 抗体のいずれも実質的に反応性を有してい ないことを示している。従って、リガンド結合複合体 の製造にあたり、リガンドとして1-3-1抗体のよ 10 うなアフィニティーを有する抗体を微粒子に対して複 数 個 結 合 さ せ る こ と に よ り 、 固 定 化 抗 原 に 対 す る 反 応 性を高めるとともに、遊離抗原に対する反応性を低減 できることが示唆された。なお、215M抗体/抗ウ サギIgG一HRP抗体の組み合わせでαエノラーゼ 15 が検出可能であることは、上述のように直接エノラー ゼをプレートに固定化して確認した(第1図ーb)。 なお、上記の試験に用いたαエノラーゼは、 癌細胞株MKN45の培養上清から精製した。 4 5 を血清無添加で培養し、その培養上清1 4 0 m L 20 を限外濾過(PM一10 アミコン社)で濃縮し、0. 1 M 酢 酸 緩 衝 液 (p H 5 . 0) に 置 換 し た 。 陽 イ オ ン 交換クロマトMono-S(ファルマシア社)に負荷 し同酢酸緩衝液でNaCl濃度 0 M ~ 0 . 5 M のリニ アグラジェントを行い溶出した。1-3-1抗体に反 25 応性のピークを集めて濃縮した後、YMC-PAC C 4 - A P カラムにロードした。水 (0 . 1 %

A 含 有) ~ ア セ ト ニ ト リ ル (O . O 8 % T F A 含 有)

のリニアグラジエントで展開し、 1 - 3 - 1 抗体に反応性の主ピークを分取した。本ピークはSDS-PAGEで単一バンドであり、ペプチドマップ、シークエンス解析の結果αエノラーゼであることを確認した。

5

実施例2:1-3-1抗体結合リポソームの作製及び癌細胞への結合実験

「抗体へのチオール基の導入」

5 0 m M リン酸緩衝液、1 m M E D T A (p H 7 . 0) に溶解した上記 F (a b') 2 抗体 (1. 4 m g / m L) 10 に、脱水したメタノールに溶解したSATAをモル比 6 . 4 倍添加して 2 5 ℃ で 1 時間反応した。 0 . 1 M 酢酸を添加しpHを4に調整した後、0.1M酢酸緩 衝液 p H 4 で 平 衡 化 し た S P - セ ファ ロ ー ス (ファ ル マシア社)にロードした。同緩衝液で洗浄した後、吸 15 着した抗体を50mMリン酸緩衝液、1mMEDTA (pH7.5)で溶出した。セントリコン30(ミリ ポア社)で緩衝液を50mMリン酸緩衝液、1mME DTA(pH7.0)に交換した後、 抗体溶液の1/ 9 容量の 0 . 5 M ヒドロキシルア ミン溶液 (0 . 5 M 20 ヒドロキシルアミン、O. 5 MHEPES、25 mM EDTA (pH7.0)) を添加した。25℃で10 分間反応して脱アセチルした後、0.1 Mリン酸緩衝 液-1 m M E D T A (p H 6 . 0) で平衡化した N A 25 P-10(ファルマシア社) で脱塩、緩衝液交換しチ オール基を導入した抗体を得た。導入されたチオール 基を4、4′-ジチオピリジン(シグマ社)を用いて 定量した(続生化学実験講座5、p109、日本化学 会編)。生じる4-ピリドンの分子吸光係数を22,500、抗体1%溶液の280nmにおける吸収を14として計算したところF(ab')2あたりに導入されたチオール基は1.4であった。

5 「リポソームの作製」

均一に混合した D P P C 、コレステロール、εーマレイミドカプロイルパルミトイルフォスファチジルエクノールアミン (M C − D P P E) (モル比:1 8 1 1 0 / 0 . 5) からなる脂質 4 0 0 m g に 1 0 m M カル 10 ボキシフルオレッセイン (C F) 水溶液を 4 m 1 元ルテックスミキサーを用いて 6 0 ℃で混合入れ 10 元のカラメラリポソーム (M L V) を作製してC F 封入リポソームを得た。

15 ンを装着したイクストルゥーダーに順次通すことで整粒し、C F 封入リポソームを得た。

「抗体のリポソームへの結合」

重量%であった。

「癌細胞への結合実験」

ヒト胃癌細胞株MKN45をヌードマウス皮下に移植 し十分大きくなった時点で切除した。腫瘍組織を細切 後、メッシュで濾過して癌細胞をとり、パラフォルム 5 アルデヒトで固定した。1-3-1抗体結合イムノリ ポソーム及び各濃度のヒトニューロンスペシフィック エノラーゼ(γエノラーゼ Advanced ImmunoChemica 1社)をヒト血清中で混合し(イムノリポソーム脂質濃 度 1 0 0 μ g / m L) 、 3 7 ° で 3 0 分 プ レ イ ン キュ 10 ベートした。ペレットダウンした上記癌細胞(E6個) に 本 溶 液 を 添 加 し 、 サ ス ペ ン ド し て 3 7 ℃ で 1 時 間 反 応した。癌細胞を1%BSA含有PBSで洗浄後、細 胞に結合したイムノリポソームの蛍光をフローサイト メーターで定量した。その結果、第2図に示すように 15 遊離抗原(可溶性抗原)の濃度を増加しても、細胞に 対しての反応性はほとんど低下しなかった。

比 較 例 1 : V C A M - 1 抗 体 結 合 リ ポ ソ - ム の 作 製 及 20 び 癌 細 胞 へ の 結 合 実 験

市販の抗ヒトVCAM-1マウスモノクロナール抗体 BBIGーV1(IgG、R&D systems社)を用いる以外は実施例2と同様にしてCF封入抗VCAM-1イムノリポソームを作製した。なお本抗体の解離 25 定数はE-9Mであり、抗体結合量は脂質の1重量%であった。CF封入抗VCAM-1イムノリポソームのターゲット細胞としてヒトVCAM-1を導入した下記CHO細胞を、遊離抗原としてヒトVCAM-I

gを用いること以外は実施例2と同様にして、遊離抗原のイムノリポソームの反応に及ぼす影響を調べた。その結果、第2図に示すように遊離抗原濃度に依存してイムノリポソームの反応性は急速に低下した。この比較例におけるターゲット細胞と遊離抗原は、以下のようにして調製した。

「ターゲット細胞」

15 「遊離抗原」

25 実施例3: C E A 結合リポソームの作製及び癌細胞への結合実験

マーカーであるCEAは同時に接着因子としても作用し、CEA同士の弱い結合相互作用が知られている。

CEAを結合したリポソームに対する遊離抗原の影響を調べた。リポソームへの結合時のCEAの量を脂質比1%とすること以外は実施例2と同様にして、CEAな結合したCF封入リポソームを作製した。リポンームを作製した。リポンームを作製した。リポントの反話合したCEAは脂質比0.2%であった性をといるに、実施例2と同様にして、癌細胞への反応性をによりに対する反応性はほとんど低存在下においても癌細胞に対する反応性はほとんど低でしなかった。

実 施 例 4 : D X R 封 入 1 - 3 - 1 抗 体 結 合 リ ポ ソ - ム の 製 造

塩化メチレン10mLに溶解したポリ(エチレング リコール) - ビス - ω - アミノ - α - カルボキシル(P 15 EG平均分子量3,400、Shearwater polymers, Inc) 1gにS-アセチルチオ グリコール酸N-ヒドロキシスクシンイミドエステル (Sigma) 74. 8 m g 及びトリエチルアミン 4 20 1 μ Ι を添加した。攪拌し溶解後、さらに10 m g の S-アセチルチオグリコール酸N-ヒドロキシスクシ ンイミドを添加し室温で3.5時間攪拌し反応した。 反応進行はTLC(クロロホルム/メタノール=85 / 1 0 、 ヨ ー ソ 発 色 、 以 下 T L C は 同 様 の 条 件 で 行 っ た)で添加したポリ(エチレングリコール) - ビスー 25w - アミノ - α - カルボキシルの低 R f のスポットが 高Rf(約0.6)にシフトすることで確認した。

窒素下に溶媒を留去した反応物にクロロホルム10

WO 00/54807

m L を添加し溶解した。クロロホルムで膨潤したs e p-pak(SILICA PLUS、Wates社) に添加しクロロホルム/メタノール(4/1(v / v)) で溶出することでサンプルを前処理した。再び窒素下 に溶媒を留去しクロロホルムに溶解後、シリカゲルカ 5 ラム (ローバーカラム、LiChroprep 60、25×310cm、関東化学) に添加した。ク ロロホルムで洗浄後、クロロホルム/メタノール(8 5 / 1 5 (V / V)) で展開溶離しT L C の R f が約 0.6の主生成物をプールし精製した。窒素下に溶媒 10 を 留 去 し 5 8 3 m g を 得 た 。 5 4 3 m g を 約 2 m L の 脱水した塩化メチレンに溶解しジエチルエーテルを加 え沈殿化し濾取し真空ポンプで減圧乾燥した。脱水し た塩化メチレン 5 m L に溶解したのち、 N - ヒドロキ シスクシンイミド (Sigma) 17. 8 mgを加え 15 1 0 分間攪拌した。 さらに N , N ' - ジシクロヘキシ ルカルボジイミド 3 1 . 9 m g を添加し窒素雰囲気下、 攪拌しつつ室温で一夜反応した。沈殿物を濾別後、窒 素下に溶媒を留去し少量の脱水塩化メチレンに溶解し た。エチルエーテルを加え析出した沈殿を濾取し真空 20 ポンプで減圧乾燥しTLCで単一な目的物337mg (Ac-S-PEG-Suc: 特願平10-2632 62号明細書の実施例1に記載の化合物)を取得した。 ¹ H − N M R により目的物生成を確認した。

25 50mMリン酸緩衝液、1mM EDTA(pH7.0)に溶解した1-3-1抗体(F(ab')2)(4.2mg/mL)に脱水メタノールに溶解したAc-S-PEG-Suc(60mg/ml)を添加した。抗

5

体に対し8倍モルのAc-S-PEG-Sucを加えて25℃で1時間反応した。本PEG誘導体を導入した1-3-1抗体を実施例2と同様にしてSP-セファロースで精製し、ヒドロキシルアミンで脱保護して、PEGスペーサーを介してチオール基を有する抗体を調整した。PD-10で脱塩して、緩衝液を0.1Mリン酸緩衝液、1mMEDTA(pH6.0)とした。チオール基の導入量を同様に測定したところ1.3SH/抗体であった。

- C F 溶 液 に 換 え て 0 . 3 M ク エ ン 酸 緩 衝 液 p H 4 . 10 0 を用いること以外は実施例2 と同様にして、0.1 μmに整粒したリポソームを作製した。得られたリポ ソームを1M水酸化ナトリウムで中和後、60℃に加 温しつつ脂質重量の1/10のアドリアマイシン(協 和発酵)を添加しすることでほぼ定量的にアドリアマ 15 イシンを封入した。このアドリアマイシン封入リポソ ームに脂質の8重量%の上記チオール化抗体を添加し て25℃で1時間反応した。さらにチオール化ポリエ チレングリコール (特開平4-346918号公報) を反応させ、抗体及びポリエチレングリコールを結合 20 したイムノリポソームを作製した。さらに対照として チオール化抗体を結合させる以外は上記と同様にして、
- 1 3 1 抗体はヒト大腸癌細胞株 D L D 1 に対 25 して反応性を有している。そこで、得られたアドリア マイシンを封入した抗体結合及び抗体非結合リポソー ムの癌細胞に対する in vitro抗腫瘍効果を比較する ためにD L D - 1 株を用いた。

抗体非結合PEG結合リポソームを作製した。

DLD-1をヌードマウスの背部皮下に移植して形成した腫瘍から得られた細胞をマイクロチューして分注し、抗体結合及び非結合リポソームを添加して37℃で1時間反応した。リポソーム液を除去後、96穴プレートに播種して培養し、リポソーム無添加のの細胞がほぼコンフトになった時点でMTTアッセイにより細胞数を計測した。その結果、第3図に示すように、抗体非結合リポソームに比べて抗体結合リポソームは高い増殖抑制効果を示した。

10

15

5

産業上の利用可能性

本発明のリガンド結合複合体は、遊離抗原などの遊離標的物とは実質的に結合せず、癌細胞等の標的物に対して特異的に反応することができるので、例えば、腫瘍のターゲッティング療法を効率的に行うことができる。

請求の範囲

- 1.標的物に対してアフィニティーを有するリガンドを微粒子に対して直接又は間接的に結合させたリガン 5 ド結合複合体であって、該リガンドのアフィニティーが、遊離標的物の存在下においても該リガンド結合複合体が非遊離標的物に対して実質的に特異的に結合することができるようなアフィニティーであることを特徴とするリガンド結合複合体。
- 10 2. 実質的に同一のアフィニティーを有する1種類の リガンドを1個の微粒子に対して2個以上結合させた 請求項1に記載のリガンド結合複合体。
 - 3. 上記リガンドが非遊離標的物に反応するのに十分な量である請求項2に記載のリガンド結合複合体。
- 15 4. リガンドが微粒子に対して直接結合した請求項 1. ないし 3 のいずれか 1 項に記載のリガンド結合複合体。
 5. 水溶性高分子が微粒子に結合した請求項 1 ないし4 のいずれか 1 項に記載のリガンド結合複合体。
- 6. リガンドの一部又は全部が微粒子に対して水溶性 20 高分子を介して間接的に結合した請求項1ないし5の いずれか1項に記載のリガンド結合複合体。
 - 7. 水溶性高分子がポリアルキレングリコールである 請求項5または6に記載のリガンド結合複合体。
- 8. 水溶性高分子がポリエチレングリコールである請25 求項5または6に記載のリガンド結合複合体。
 - 9. 微粒子が低分子薬剤、マーカー分子、タンパク質、ミセル、及びリポソームからなる群から選ばれる請求項1ないし8のいずれか1項に記載のリガンド結合複

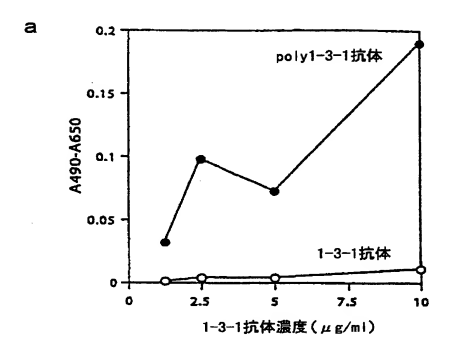
合体。

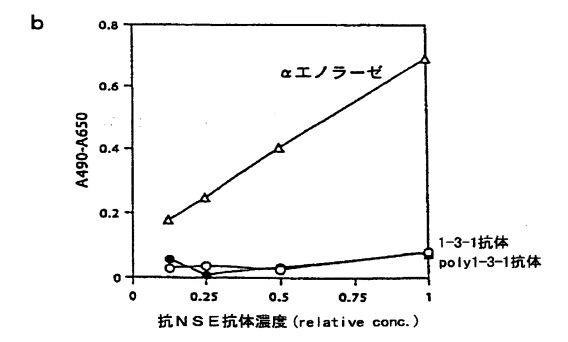
- 1 0. 微粒子がリポソームである請求項 9 に記載のリガンド結合複合体。
- 11. リポソームが医薬の有効成分を封入したリポソ
- 5 ームである請求項10に記載のリガンド結合複合体。
 - 1 2 . 医薬が抗腫瘍剤である請求項1 1 に記載のリガンド結合複合体。
 - 13. リガンドが抗体である請求項 1 ないし 1 2 のいずれか 1 項に記載のリガンド結合複合体。
- 10 1 4 . 抗体が抗腫瘍抗体である請求項 1 3 に記載のリガンド結合複合体。
 - 15. 抗体が水溶性高分子を介して抗腫瘍剤を封入したリポソームに結合した請求項14に記載のリガンド結合複合体。
- 15 1 6 . 標的物と 1 個のリガンドとの解離定数が E 8M以上である請求項 1 ないし 1 5 のいずれか 1 項に記載のリガンド結合複合体。
 - 17. 標的物と1個のリガンドとの解離定数がE-7 M以上である請求項1ないし15のいずれか1項に記載のリガンド結合複合体。
 - 18. 請求項1~17のいずれかに記載の複合体を含有する 医薬組成物。

20

THIS PAGE BLANK (USPTO)

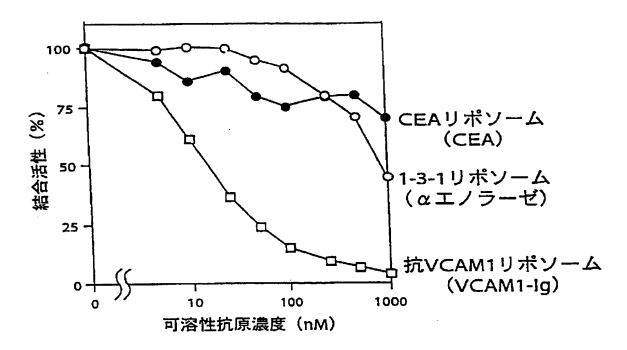
第 1 図



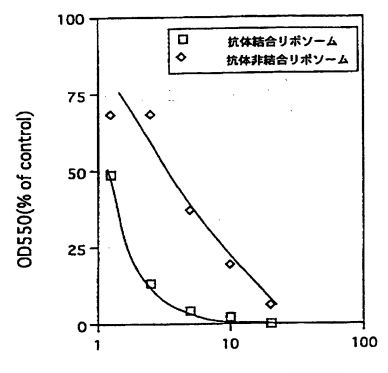


THIS PAGE BLANK (USPTO)

第 2 図



第 3 図



μg/ml (DXR換算濃度)

THIS PAGE BLANK (USPTO)



International application No.

PCT/JP00/01563

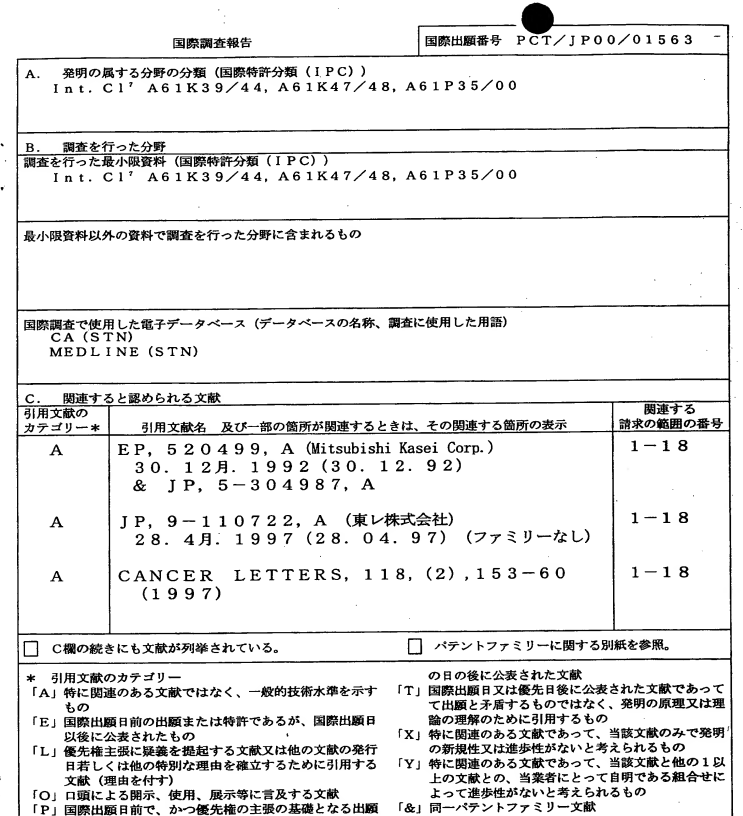
A. CLASS Int.	SIFICATION OF SUBJECT MATTER Cl ⁷ A61K39/44, A61K47/48, A61F	35/00					
According to	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC						
B. FIELDS	S SEARCHED						
Minimum do Int .	Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁷ A61K39/44, A61K47/48, A61P35/00						
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched							
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) CA (STN) MEDLINE (STN)							
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT						
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.				
A	EP, 520499, A (Mitsubishi Kasei 30 December, 1992 (30.12.92) & JP, 5-304987, A	Corp.),	1-18				
A	JP, 9-110722, A (Toray Industri 28 April, 1997 (28.04.97) (Fa		1-18				
A	CANCER LETTERS, 118, (2), 153-60 (1997)		1-18				
Further	r documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.					
* Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed Date of the actual completion of the international search		"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family					
07 J	Tune, 2000 (07.06.00)	20 June, 2000 (20.06	.00)				
Name and mailing address fthe ISA/ Japanese Patent Office		Authorized fficer					
Facsimile N .		Telephone N .					

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

international application No.

PCT/JP00/01563

Bo	x I	0	Observati ns where certain claims were found unsearchable (Continuation f item 1 f first sheet)	
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:				
1.)	Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:	
2.		In fu	Claims Nos.: 1-18 because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically: claim 1, the affinity of the "ligand" with a "target" is restricted by the nction of "affinity allowing the substantially specific binding of the gand-bonded complex to a free target even in the presence of the free target". wever, it is unknown what "ligand" satisfies the above requirement to a "target". us, the International Search has been practiced on the scope of Examples.	
3.			Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).	
Br	x I	<u> </u>	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)	
			mational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:	
1.			As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.	
2.			As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.	
3.			As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:	
4	. [J	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:	
F	tem	ıari	k on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. N protest accompanied the payment of additinal search fees.	



国際調査を完了した日

07.06.00

国際調査報告の発送日

20,06,00

国際調査機関の名称及びあて先日本国際部庁(ISA

日本国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 4P 9840

電話番号 03-3581-1101 内線 6602



国際出願番号 PCT/JP00/01563

第Ⅰ欄	請求の範囲の一部の調査ができないときの意見(第1ページの2の続き)			
法第8条	条第3項 (PCT17条(2)(a)) の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作			
成しなかった。				
1.	請求の範囲は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 つまり、			
-				
2. X				
	ない国際出願の部分に係るものである。つまり、			
	請求の範囲1は、「標的物」に対する「リガンド」のアフィニティーを「遊離標的物の存在下におい			
-	ても該リガンド結合複合体が遊離標的物に対して実質的に特異的に結合することができるようなアフィ			
	ニティー」、と機能により限定している。しかし、「標的物」に対して、いかなる「リガンド」が上記			
	要件を満たすか不明である。したがって、実施例の範囲について国際調査を行った。			
3. □	請求の範囲 は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に			
3. □	従って記載されていない。			
第Ⅱ欄	発明の単一性が欠如しているときの意見(第1ページの3の続き)			
<u> </u>				
次に述	べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。			
	· ·			
	·			
, \Box	出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求			
1. 📙				
	の範囲について作成した。			
2. □	追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追			
۷. 🗀	加調査手数料の納付を求めなかった。			
	カルMAET 数44~M111 をかいなか。フに。			
3. 🗍	出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納			
о. Ц	付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。			
4.	出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載			
_	されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。			
追加調査	を手数料の異議の申立てに関する注意			
L	」 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。			
	追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。			